ANSWER 2 OF 4 WPIX COPYRIGHT 2001 DERWENT INFORMATION LTD

ACCESSION NUMBER: 1993-055273 [07] WPIX Full-text

DOC. NO. NON-CPI: DOC. NO. CPI:

N1993-042054 C1993-024910

TITLE:

Charge controlling material with good properties in low humidity environments - comprises urethane rubber or resin made from isocyanate cpd. having hydroxyl and opt.

amino gps..

DERWENT CLASS:

A25 X25

PATENT ASSIGNEE(S):

(FUKO-N) FUKOKU KK; (POLY-N) POLYTECH DESIGN KK

COUNTRY COUNT:

PATENT INFORMATION:

PATENT NO KIND DATE WEEK LA PG MAIN IPC _______

JP 05005094 A 19930114 (199307)* 7 C09K003-16 <--

APPLICATION DETAILS:

PATENT NO KIND APPLICATION DATE _____ JP 05005094 A JP 1991-180624 19910419

PRIORITY APPLN. INFO: JP 1991-180624 19910419

INT. PATENT CLASSIF.:

MAIN: C09K003-16

SECONDARY:

C08K003-24; C08L075-04; H05F001-00

BASIC ABSTRACT:

JP 05005094 A UPAB: 19930924

The material comprises a urethane rubber or resin made of organic cpds. comprising an isocyanate gp. and hydroxyl gp. or isocyanate gp. hydroxyl gp. and amino gp. comprising a urethane bond or together with at least one or all of a urea bond, biuret bond and alophanate bond as a substrate material and a metal ion in the state of ion incorporated therein. The concentration of the metal salt is $1.0 \times 10 \text{ power}$ -6 to $0.010 \pmod{g}$ per 1g of the urethane rubber or resin.

The metal salt incorporated is pref. a salt of an alkali metal or alkali earth metal which should be soluble well in the urethane rubber or resin, and the concentration of the metal salt is 4.0 x 10 power -6 to 1.0 $\,$ \times 10 power -4 (mol/g) per 1g of the urethane rubber or resin.

USE/ADVANTAGE - The material has good charge controlling property in low humidity environments and is stable to changes in temperature and humidity and also for washing or polishing the surface 0/0

FILE SEGMENT:

CPI EPI

FIELD AVAILABILITY: AB

MANUAL CODES:

CPI: A05-G01B; A05-J; A08-S04

EPI: X25-S

DERWENT INFORMATION LTD ANSWER 1 OF 1 WPIE COPYRIGHT 2001 ப்8 1980-39085C [22] WPIX <u>Full-text</u> Cationically depositing resin compsns. - prepared by blending ΑN water-dispersible cationic resin with urethane elastomer and hardener. ΤI A25 A82 G02 DC (NIOF) NIPPON OILS & FATS CO LTD PΑ CYC <--JP--55052359 A 19800416 (198022)* PΙ JP--82059273 B 19821214 (198302) PRAI 1978JP-0124646 19781012 C09D-003-58; C09D-005-40 JP 55052359 A UPAB: 19930902 Water-dispersible cationic resin (40-95 weight%) is IC blended with urethane elastomer containing 0.2-2.0 mmol/g of the non-volatiles of AΒ terminal boocked isocyanate group and having mol.weight 1,000-10,000 (5-40 weight%) and a hardener (0-40 weight%). Paint compsns. have thermosetting activity to provide highly flexible and adhesive coatings. CPI FS CPI: A05-A02; A05-G01E1; A07-A03; A11-B05A; A12-B01A; A12-B01K; G02-A02; FAMC

G02-A02G; G02-A02H

(1) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫ 公開特許公報(A)

昭55-52359

①Int. Cl.³ C 09 D 5/40 // C 09 D 3/58 3/72 識別記号

庁内整理番号 7167—4 J 7167—4 J 7167—4 J 砂公開 昭和55年(1980)4月16日

発明の数 1 審査請求 有

(全 5 頁)

匈カチオン電着塗装用樹脂組成物

②特

願 昭53-124646

29出

願 昭53(1978)10月12日

70発明者

古田生春 東京都世田谷区経堂3-27-3

⑩発 明 者 安藤昇

川崎市中原区上小田中909

⑩発 明 者 大澤晃

横浜市戸塚区岡津町990

⑪出 願 人 日本油脂株式会社

東京都千代田区有楽町1丁目10

番1号

明 輧 警

1. 発明の名称

カチオン電着主装用樹脂組成物

2. 特許請求の範囲

3. 発明の詳細な説明

本発明は、かとり性、付着性などにすぐれたカ テオン能療 数数用樹脂組成物に関するものである。 カチオン性水分散性樹脂を主成分とするカチオ ン 能着 数科を用いてカチオン能療 数数法によつで 態 紙である被敵物上に折出する 整膜は、 塩基性で あるととのほかに、被敵物が酸化や 表面処理膜の 帮出を生じ継い陰 紙であるととからすぐれた耐失 性をもつている。 そのため、 カチオン能着数料に は、高度の耐食性が要求される分野での重要性が

- 1 -

E.

増大している。

しかしながら、多くの場合、より高度の耐食性を求めるために、カチオン性水分飲性樹脂として、ピスフェノールAとエピクロルヒドリンとから得られるエポキン樹脂を裸皮樹脂の主要素としているために、ピスフェノールAの脳直な分子構成に原因して、歯膜の硬度は大であるが、かとう性、付着性が不十分であるという欠点をもつている。

とくに、単数のカチオン電着電膜の可とう性。 1字22年付着性は、硬化直接は良好であつても。針径試験 後は大概に低下するし、またカチオン電着電膜・

「学町正 中 恵り 塩原・上 飯り 塩膜からなる総合 塩膜の 可と 5性、付着性も大幅に低下する。

とのようなカチオン電着機膜の可とう性, 付着性の大幅の低下は、カチオン電着歯科の大きな欠点であつて早急に解決しなければならない問題で

とれらの欠点は、制動組成中に、高分子量の直 領有機化合物を導入すれば改良できるととは公知 でもるが、カチオン性水分散性制能中に、そのよ

-409-

计打污

うなものを導入すれば、電着特性に悪い影響を及 ほすため好ましい方法ではない。また、カナオン 性水分散性樹脂中に、動膜の焼付け時に反応性を 示さない熱可避性の可とう性成分を配合する法 もあるが、意膜の耐寒晶性、付着性を低下させる ため、やはり好ましくない。一方、熱硬化性をも つ可とう性成分は、電膜の可とう性、電料の貯蔵 安定性が十分でないという欠点がある。

すなわち、本発明は、カチオン性水分数性制筋 40~95 百量%、不様発性成分あたり対能され たイソシアホート茶0.2~20mmoと/Fを末 岸に有する分子量1000~1000のウレタ ンエラストマー5~40重量%および硬化剤0~ 40重量%からなるカチオン電管数数用制筋組成

は,ポリヒドロキシル化合物とポリイソシアネー トとの反応によつて得られる。ポリヒドロギシル 化合物としては、ポリエーテル類。ポリエステル 類などがあげられる。ポリェーテル類としては、 たとえばエテレンオキサイド。プロピレンオキサ イド,ブチレンオキサイド,テトラヒドロフラン などのそれぞれの顕像堂合物または共重合物にエ テレングリコール。プロピレンダリコール。プタ ンジオール, ベンタンジオール, ヘキサンジオー ル、ヘブタンジオール、オクタンジオールなどの それぞれの総合物または共総合物があげられ、ボ リエステル類としては、ジオール(上配のジオー んのほかに、ネオペンチルグリコール、ジェチレ ングリコール、ジブロピレングリコールなどのジ オールも含まれる)と二塩茶酸類(たとえばファ ル哲、イソフェル章、テレフタル酸、無水フェル 根,テトラヒドロフタル酸。テトラヒドロ無水フ メル酸、アジビン酸、セペシン酸、ドデカン二酸) との紹合反応物があげられる。またポリイソシァ ネートとしては。1分子中に2個のイソシアネー

- 6-

特開昭55-52359 (2)

物に関するものである。

本発明において用いられるカチオン性水分散性制能としては、酸で中和した塩素性高分子化合物を成分とする電解質であつて、たとえば樹脂骨格中に多数のアミノ基を有するエボギン系、アクリル系、ポリウレメン系、ポリブクジェン系などの樹脂を酸で中和、水器化したものがあげられる。

このカチオン性本分散性都所は、40~95章 量%になるように用いるものであり、40重最% 未満である場合は散膜の硬度、耐寒品性、耐食性、 水分散性に悪影響を及ぼし、また95重量%を超 える場合は本発明の効果が得られない。

本発明において用いられる不復発性成分もたり 対照されたイソシアネート表 0.2~20mmo 2 / 8を末端に有する分子量 1000~10000 のウレメンエラストマーとしては、イソシアネート おを末端に有するプレポリマーと活性水素を付 する化合物とを反応させてプレポリマーのイソシ アネート基を対領したものがあげられる。

イソシアネート薪を末端に有するブレポリマー

ト 基を有する芳香族または脂肪族であるもの。た とえばスイートリレンジイソシアホート。2.6 ー トリレンジイソシアホート。4.4 ー ジフエニルメ メンジイソシアホート。1.6 ー ヘキサメチレンジ イソンアホート。カブロン像メチル2.6 ー ジィソ シアホート。シクロヘキサン1.4 - ジイソシアホ ートなどがあげられる。

クタムなどがあげられる。

この不復発性は分もたり割削されたイソンフォート書の.2~20mm。 4/9を末端に有する分子量1000~1000のウレタンエラストマーは、不復発性成分もたり割削されたイソンフキート基が0.2~20mm。4/9であり、分子費が1000~1000であるととによってあり、分子費が100~1000であるととによってよりに対してものでもるが、カチオン電槽を要用側にあり、5重量%になるように用いるものであり、5重量%になるように用いるものであり、5重量%になるように用いるものであり、5重量%になるように用いるものであり、5重量%になるように用いるものであり、5重量%に対してある。1000では、対象性の改良効果が少なく、また40重量%を超える場合は、微酸の硬度、耐薬品性、耐食性に悪影響を及ぼす。

本発明において用いられる硬化剤としては、たとえばメラミンホルムアルデヒド樹脂、尿素ホルムアルデヒド樹脂、フェノール樹脂、ブロッタイソシアネートなどがあげられる。これらの硬化剤は、上配ウレタンエラストマーと同様0~40重量%になるように用いるものであり、40重量%

- 7-

シェル社の商標) 4 2 3 0 部、エピコート 1 0 0 1 (ピスフェノール A とエピクロルヒドリンとの 反応によつて得られたエポキン当量 6 5 0 ~ 5 0 0 のエポキシ樹脂、シェル社の商標) 3 7. 7 部を 入れ、エチレングリコールモノブチルエーテル 6 0 6. 0 部を加えて溶解した後、窒素ガス気流中・4 0 でにかいてジェチルアミン 2 9. 2 部。モノエ タノール アミン 8 0. 0 部を 織下した後・5 0 でで 4 時間 反応させて カチオン性水分散性樹脂のワニスを得た。

. 7

ウレタンエラストマー:

反応容器にテトラヒドロフランの開張宣合物と
2.4ートリレンジイソンプネートとの反応によつ
て待られた末端にイソンプネート 夢 0.6 9 mmol/9
を有するブレポリマー 1 4 5 0.0 部を入れ、酢酸エナル 5 2 0.0 部を加えて溶解した後、強素ガス気流中。20 でにかいてジメテルエタノールブミン8 0.0 部・リエタノールでミン1 & 0 部を前下した後、50 でで1時間。ついで80 でで1.5時間反応させて分子量約3000のウレタンエラ

特開昭55-5235**9** (3) 全組える場合は、截膜の平滑性が害される。

本発明のカチェン電差を使用側筋組成物は、通常の電差数料に用いられる差色制、防御無料、充てん割、 新加制、分散用樹脂および唇割などを加えて過常の数料用分散機を用いて分散混合してカチェン電差数料とすることができる。

本発明のカチオン電燈を禁用樹脂組成物からつくられたカチオン電燈を料は、未処態側板、処理 側板、真ちゆう板、側板、アルミニウム板などの 被鉛物に通常のカチオン電燈を装方法によつて& 生した後、150~220で10~40分間が 付ければ可とう性。付着性などにすぐれた硬化を 膜を得るととができる。

つぎに、実施例、比較例を示すが、例中における部は重量部、%は重量%である。

麥舊例 1

カチォン性水分散性樹脂:

反応容器にエピコート 8 2 8 (ビスフェノール A とエピタロルヒドリンとの反応によつて待られ たエポキン塩量が 1 8 2 ~ 1 9 4 のエポキシ制脂。

- 8 -

ストマーを得た。

カチオン電産量装用製脂組成物かよび電管監科: 上記のカチオン性水分散性樹脂のワニス 2 3 6. 0 部,上記のウレタンエラストマー 2 6.6 部, ブロツクイソシアネート(2 ーエチルヘキサノールでイソシアネートを完全に対象した8 0 / 2 0 TD I 落底(3.4 ートリレンジイソシアネート 8.0 部と 2.6 ートリレンジイソシアネート 2 0 部と 0 配と 6 の,以下同様) 5 0.0 部, 酢酸、4 部, 二酸化チタン 4 6.0 部,カーポンブラック 1.0 部, 硅酸アルミニウム 1 3.0 部, 税イオン水 6 1 7.6 部をポールミルで 2 0 時間分散した。

ついで、脱イオン水10000部を加えて不振 祭分135の電療塗料を得た。

との電景監科を用いてリン酸亜鉛処理鋼板(整額)に200Vで2分間の電常監接を行つた後、180℃で20分間続付けて硬化監膜(監膜厚21月)を得た。

この硬化数額の性能を終り表に示した。

-10-

ウレチンエラストマー ;

反応容器ドボリエステルと 2.4ートリレンジイソン アネートとの反応によつて得られた末端にイソン アネート基 1.50 mmo 1/9 を有するブレボリマー 6 6 7.0 都を入れ、酢酸エチル 2.0 4.0 都を加えて溶解した後、窒素ガス気能中。 5.0 でにかいて n ープタノール 1.4 8.0 都、ジブチルチンジラウレートの 1.5 酢酸エチル溶液 6.7 都を摘下した後、5.0 でで 1.時間、ついで 8.0 でで 4.時間反応させて分子量 1.5 0.0 のウレタンエラストマーを得た。

カチオン電影散装用樹脂組成物かよび電着数料: 実施例1のカチオン性水分散性樹脂のワニス2 000部、上記のウレタンエラストマー534部、 プロックイソンアネート(2ーエチルへキサノー ルでイソンアネート基を完全に封鎖した80/2 0 TDI溶板)500部。酢酸64部、二酸化チ タン460部。カーボンブラック10部。珪酸ア オンサ水6176部をボ

-11-

. 3xy

この電産並科を用いてリン酸亜鉛処理網板(陰 紙)にに240Vで2分間の電産塗装を行つた後。 180℃で20分間統付けて硬化敏膜(強膜厚2 0μ)を得た。

この硬化散膜の性能を第1 表に示した。 実施例 4

カチオン性水分散性樹脂:

反応容器にピスフェノール & 3 6 & 0 部。エピコート 8 2 8 (シェル社の商標) 7 5 2 0 部を入れ、金米ガス気洗中、 1 6 0 ℃で 1.5 時間反応させた。ついで、反応生成物を 1 2 0 ℃ まで冷却したせん。エテレングリコールモノブテルエーテル 7 7 6 0 部を加えて 1 0 0 ℃まで冷却した。ついで、シメテルエチノール アミン 4 9 8 部、乳酸 5 0.4 部、脱イオン水 3 5 3 部を加えて 9 0 ~ 1 0 0 ℃で 2 時間 反応させてカチオン性水分散性樹脂のワニスを得た。

カチオン電産放装用樹脂組成物かよび電産放料: 上配のカチオン性水分散性樹脂のワニス200. 0部。実施例1のウレタンエラストマー53.8部。 特開昭55-52359(4)

学师证

ールミルで20時間分散した。

. Y-

ついで、脱イオン水 1 0 0 0 0 包を加えて不復 発分 1 3 5 の電燈放料を得た。

との電療動料を用いてリン酸亜鉛処理鋼板(施 転) K 1 8 0 V で 2 分間の電粉動装を行つた後。 1 8 0 C で 2 0 分間続付けて硬化塗膜(塗膜厚 2 0 4)を得た。

との硬化監膜の性能を祭』桜に示した。

突施例 3

カチオン電常盤装用機能組成物および電害量料: 実施例1のカチオン性水分散性樹脂のワニス 2 00.0部、実施例1のウレタンエラストマー 6 6. 6 部、プロックイソシアネート(2ーエチルヘキ サノールでイソシアネート基を完全に到級した 8 一 グ 2 0 T D I 密級) 3 7.5 部、酢酸 6.4 部、 酸化チタン 4 6.0 部、カーボンプラック 1.1 部、 建康アルミニウム 1 3.1 部、脱イオン水 6 1 7.6 部をポールミルで 2 0 時間分散した。

ついで。脱イオン水 1 0 0 0 0 都を加えて不輝 発分 1 3 手の電着塗料を得た。

-12-

-20

との電雅放料を用いてリン酸亜鉛処理側板(除板)に220Vで2分間の電常放装を行つた後。 180℃で20分間統付けて硬化洗痕(放装厚2 1点)を得た。

との硬化散製の性能を第1表に示した。' 実施例 5

カチオン性水分散性樹脂:

反応容器 にピスフェノール A 3 6 5 0 部、エピコート 8 2 8 (シェル社の高標) 7 5 2 0 部を人れ、盆業ガス気度中、1 6 0 ℃で 1.5 時間 反応させた。ついで、反応生成物を1 8 0 ℃まで冷却した板、エテレングリコールモノエテルエーテルアセテート 7 7 6 0 部を加えて富温まで冷却して得

-14-

られたものに、ブロックイソシアキート (別の反応を答に 2.4 ートリレンジイソシアネート 3 4 8.4 部、 4 ーカブロラクタム 2 2 6.6 都を入れ、資常ガス気流中、 5 0 でで 5 時間反応させて得られた 反応 2 生で 1 りので 2 が 3 1 ので 2 が 3 1 ので 2 が 4 が 5 0.4 都を 1 ので 2 が 3 1 のでで 1 0 0 で 2 が 3 1 ので 3 1 ので 3 1 ので 3 1 ので 4 が 5 0.4 都を 1 の 7 に 3 1 の 5 0 に 4 が 6 か 6 か 6 か 7 に 5 0 に 5 0 で 4 か 7 か 8 か 6 か 7 に 5 0 に 5 0 で 4 か 8 か 6 か 7 に 5 0 に 5 0 で 4 か 8 か 6 か 7 に 5 0 に 5 0 で 2 を 6 か 7 に 5 0 に

カチォン智増整接用機能組成物かよび電産数料: 上記のカチオン性水分散性機能のワニス2 2 5. 0 部、実施例 2 のウレタンエラストマーチ 5 0 部、二酸化チタン 4 6.0 部、カーポンブラック 1.0 部、注酸 アルミニウム 1 2 0 部。脱イオン水 6 2 4.0 部をポールミルで 2 0 時間分散した。ついで、脱イオン水 1 0 0 0.0 部を加えて不揮発分 1 3 手の

-15-

. . . .

2 μ) を得た。

・ 麦 この硬化塗膜の性能を第1素に示した。 比較例 2

カチオン電産塗装用樹脂組成物かよび電産塗料: 実施例4のカチオン性水分散性樹脂のワニス 2 6 6.0 部・プロックイソシアネート(2ーエチルヘキサノールでイソシアネート 基を完全に割倒した80/20TDI溶液)50.0 部・二酸化チタン 4 6.0 部・カーボンブラック 1.0 部・建設アルミニウム 1 3.0 部・脱イオン水 6 2 4.0 部をボールミルで 2 0 時間分散した。ついで・脱イオン水 1 0 0 0.0 部を加えて不揮発分 1 3 4 の電産機料を得た。

との電槽監料を用いてリン酸亜鉛処理領板(酸低)に240Vで2分間の電槽塗装を行つた後。 180℃で20分間続付けて硬化塗膜(涂膜厚2 0月)を得た。

との優化を挟の性能を終り表に示した。

電燈塗料を得た。

この電療資料を用いてリン酸亜鉛処理網抜(能 低)に240Vで2分間の電療監抜を行つた後。 180℃で20分間焼付けて硬化監験(監護厚2 0月)を得た。

との。硬化整膜の性能を終り表に示した。 比較例 1

カチオン電着登録用樹脂組成物かよび電着登科: 実施例1のカチオン性水分散性樹脂のワニス2 66.0部、ブロックイソシアネート(2-エチル ヘキサノールでイソシアネート基を完全に封鎖した80/20TDI溶液)50.0部、酢酸 6.4部・二酸化チチン46.0部、カーボンブラック 1.0部・建酸アルミニウム13.0部・脱イオン水617.6部をボールミルで20時間分散した。ついで・脱イオン水1000.0部を加えて不揮発分135の電着散料を得た。

との電着監科を用いてリン康重鉛 処理象板(銘 框)に220 V で2分間の電着重装を行つた後。 180 Cで20分間続付けて硬化重模(重膜厚2

-16-



第 1 表

			_	1			夹		N 91		一比較色		\$ 194
	K#	1 4	l g	×	験	方性	1	2		4			. 1
	9 2 叫	E #	X.	Ξ	便	A 2.	z H	2 H	H	2 H	2 H	3 H	4 H
_	*		性			RKM	186	180/	100/	100/	100/	100/	100/
t				= 0		ン民族。 🛥	6	6	•		5		1.5
性	M F	: 5	#	of		id K M •m)	ı.		R			ę.	+ ; g
	# 9	1 4	1 11			或試験機 7、5号1	50	5 0	50	50	50	5.0	
二次物性	假業	E 4	t ex	ĪΞ	#		2 H	2 H	i e	2 H	2 11	3 H	, ∢ H
	•	#	t			NEW AV	100/	100	100	100/	100/	100	100
			3 t £		, .	ン氏数。=	•	4.5	1	. 5	•	1.2	0.7
	'			#		・け 成 敏 0 m l	R	Æ	奠	Ø.	A	不真	* 1
	# #	•	E 15.			文献 致极	. 5 0	: : s n	5 0	5 0	5.5	. 20	, (

注) 一次物性とは、気付(180℃、20分別)後の物性のととをいい、二次物性とは、気付(180℃、20分別)鉄、選定(00%、65で3日間放電後の物性のととをいう。

特許出版人 日本前股体式会社 --18-